

(19)日本国特許庁(JP)

(12) 公表特許公報(A)

(11)特許出願公表番号

特表平7-500811

第3部門第2区分

(43)公表日 平成7年(1995)1月26日

(51) Int.Cl.*	識別記号	庁内整理番号	FI.	
C 0 7 D 239/42	Z	8615-4C		
A 6 1 K 7/16		7252 – 4 C		
31/505	ADP	9454 - 4 C		
C 0 7 D 239/47	Z	8615-4C		
253/06	A	7433 - 4 C		
		審査請求	未請求 予備審査請求 有 (全	9 頁) 最終頁に続く
(21)出願番号	持願平4-506177		(71)出願人 ザ ロックフェラ	ー ユニヴァーシティ
(86) (22)出願日	平成4年(1992)1月	19⊟	アメリカ合衆国	ニューヨーク州 10021
(85) 翻訳文提出日	平成5年(1993)7月	12日	ニューヨーク	ヨーク アベニュー
(86)国際出願番号	PCT/US92/	00152	1230	
(87)国際公開番号	WO92/1185		(72)発明者 ウルリク ピータ	
(87) 国際公開日	平成4年(1992)7月	月23日	アメリカ合衆国	ニュージャージー州
(31)優先権主張番号	640, 271		07675 オールド	タッパン ディ ウォ
(32)優先日	1991年1月11日		ルフ ロード 14	18
(33)優先権主張国	米国(US)		(72)発明者 セラミ アントニ	
(81)指定国	EP(AT, BE,	CH, DE.		ニューヨーク州 11964
DK, ES, FR,			シェルター ア	イランド ラム アイラ
L, SE), AU, C			ンド ドライヴ	
_, , , ,, ,, ,,			(74)代理人 弁理士・中村 移	
				最終頁に続く

(54) 【発明の名称】 アミノ置換ビリミジン、その誘導体及びその使用方法

(57)【要約】

本発明は非酵素的架橋(タンパク質老化)を抑制する ための組成物及び方法に関する。それ故、標的タンパク 質の初期グリコシル化により生成されたこのような標的 タンパク質の早期グリコシル化生産物のカルボニル部分 と反応することにより標的タンパク質の後生的グリコシ ル化最終生産物の生成を抑制できる薬剤を含む組成物が 開示される。その方法は標的タンパク質をその組成物と 接触させることを含む。食品の損傷及び動物タンパク質 の老化が治療し得るので、本発明の工業上及び治療上の 用途の両方が考えられる。 1. 式:

$$Q \xrightarrow{Y} N X$$

(武中、

ZはNまたはCH-であり、

X、Y及びQは失々独立に水点、アミノ基、投業環基、アミノ低級アルギル

蚕、低級アルキル基、チオ基またはとドロキシ基であり、かつ

Rは水流またはアミノ基である)

の化合物、それらの相当する3ーオキサイド、それらの生物適合性の塩、代数 上許される塩及びこれらの混合物からなる群から選ばれた化合物の有効量と、 その担体を含むことを特徴とする環的タンパク質の後生的グリコシル化を抑制 する組成物。

2. 式:

(-:.;-

Ç:

(式中、

ZはNまたはCHーであり、

X、Y及びQは夫々独立に水煮、アミノ基、塩素煆基、アミノ低級アルキル 基、低級アルキル基、チオ基またはヒドロキシ基であり、かつ

Rは水素またはアミノ基である)

の化合物、それらの相当する3-オキサイド、それらの生物適合性の塩、医薬



(式中、

ZはNまたはCHーであげ、

X、Y及びQは夫々独立に水溝、アミノ基、腹溝環基、アミノ低級アルキル

基、低級アルキル基、チオ基またはヒドロキシ基であり、かつ

Rは水素またはアミノ基である)

の化合物、それらの相当する3ーオキサイド、それらの生物適合性の塩、医薬 上許される塩及びこれらの混合物からなる群から遊ばれた化合物の有効量と、 その担体を含む組成物と接触させることを特徴とするほのタンパク質の後生的 グリコシル化の抑制方法。

15. 動物中の標的タンパク質の後生的グリコシル化及終生産物の生成を抑制する動物の治療方法であって、

前起の方法が育効量の医薬組成物を投与することを含み、前記の医薬組成物 が式:

(式中、

ZはNまたはCHっであり、

X、Y及びQは夫々独立に水煮、アミノ岳、収煮収穫、アミノ低級アルキル 居、低級アルキル基、チオ基またはヒドロキン基であり、かつ

Rは水素またはアミノ基である)

の化合物、それらの相当する3-オキサイド、それらの生物適合性の塩、医薬

上許される塩及びこれらの混合物からなる群から選ばれた化合物の医薬上有効な な最と、その担体を含むことを特徴とする動物中の標的タンパク質の後生的ダ リコシル化を抑制するために動物に投与するための医薬組成物。

- 前起の化合物が、Rがアミノ基であり、かつ2かCH基である式を有する類 次の延囲第1項または第2項に記載の組成物。
- 4. 育起の化合物が2-ヒドラジノー4-ヒドロキシー6-メチルビリミジンである路次の範囲第1項または第2項に起数の組成物。
- 5. 耐起の化合物が、Rが水素であり、かつ乙がCH基であり、かつX、YまたはQの一つがアミノ基である式を有する請求の範囲第1項または第2項に記載の組成物。
- 前記の化合物が4.5-ジアミノビリミジンである請求の範囲第1項または 第2項に記載の組成物。
- 育記の化合物が6-(1ーピペリジノ)-2、4-ジアミノビリミジン3-オキサイドである請求の範囲第1項または第2項に記載の組成物。
- 8. 前足の化合物が4.5-ジアミノ-2-チオビリジンである請求の範囲第1 項または第2項に記載の組成物。
- 9. 前記の化合物が4.5-ジアミノー6-メチルー?ーチオピリミジンである 請求の範囲第1項または第2項に起載の組成物。
- 10. 前起の化合物が、Rが水素であり、ZがCH基であり、かつX、YまたはZ の一つがアミノ低級アルキル基である式を有する頭求の範囲第1項または第2 項に記載の組成物。
- 11. 府起の化合物が4-アミノー5-アミノメチルー2-メチルビリミジンである請求の範囲第1項または第2項に記載の組成物。
- 12. 耐起の化合物が、Rが水素であり、かつ2かNである式を育する請求の範囲 第1項または第2項に起載の組成物。
- 13. 前起の化合物が3-アミノー6-メチルー1、2、4-トリアジンー5 (2 H) ーオンである請求の範囲第1項または第2項に記載の組成物。
- 14、標的タンパク質を式:

上許される塩及びこれらの混合物からなる群から選ばれた化合物と、その担体 を含むことを特徴とする動物の治療方法。

- 16. 前起の化合物が、Rがアミノ基であり、かつるがCH基である式を有する環 次の範囲第14項または第16項に記載の方法。
- 17. 前記の化合物が2ーヒドランノー4ーヒドロキシー6ーノチルビリミジンである珠皮の範囲第14項または第16項に配載の方法。
- 18. 前起の化合物が、Rが水素であり、ZがCH基であり、かつXまたはYのつつがアミノ基である式を有する頃求の範囲第14項または第16項に配載の方法。
- [9] 前起の化合物が4、5ージアミノビリミジンである請求の範囲第14項または 第16項に記載の方法。
- 20. 前起の化合物が6-(1-ビベリジノ) -2、4-ジアミノビリミジン3-オキサイドである語次の範囲第14項または第16項に起戦の方法。
- 21. 前紀の化合物が4. 5-ジアミノー2-チオピリミジンである請求の範囲第 14項または第16項に記載の方法。
- 22. 前辺の化合物が4、5ージアミノー6ーメチルー2ーチオピリミジンである 請求の範囲第14項または第16項に記載の方法。
- 23. 前記の化合物が、Rが水素であり、ZがCH基であり、かつXまたはYの一つがアミノ低級アルキル基である式を育する請求の範囲第14項または第16項に 記載の方法。
- 24. 前紀の化合物が4ーアミノー5ーアミノメチルー2ーメチルピリミジンである請求の範囲第14項または第16項に足破の方法。
- 25. 前紀の化合物が、Rが水素であり、かつZがNである式を育する請求の範囲 第14項または第16項に記載の方法。
- 26. 前記の化合物が3-アミノー6-メチルー1.2.4-トリアジンー5(2 日)-オンである琉球の範囲第14項または第16項に記載の方法。

27. #: Y

(式中、

ZはNまたはCH-であり、

X、Y及びQは夫ヶ独立に水煮、アミノ基、頂素四落、アミノ低級アルキル 基、低級アルキル基、チオ基またはヒドロキシ基であり、かつ

Rは水深またはアミノ基である)

の化合物、それらの相当する3ーオキサイドからなる群、それらの生物適合性 の塩、医薬上許される塩及びこれらの混合物から選ばれた化合物の後生的グリ コシル化最終生産物の生成を抑制するのに有効な量と、その担体を含む組成物 を投与することを特徴とする口粒中の非辞素的ブラウニングにより生じる歯の でのの抑制方法。 関連刊行物

本件出版人は本発明の主題に関する下記の文献の共同著者である。 "非群素的 グリコシル化コラーゲンによる可称性タンパク質の共有結合:免疫復合体のその 場の生成における役割"、ブラウンリー(Brownlee)ら、J. Exp. Med., 158, pp. 1730-1744(1983):及び、"タンパク質の熟成:ポリペプチドとグルコースの反応からの 蛍光発色団の堆燥及び同定"、ポンゴー(Pongor)ら、Proc. Natl. Acad. Sci. USA. 81, pp. 2684-2688, (1984)、並びに "組織中の後生的(ADVANCED) グリコシル化最終 生産物及び糖尿病合併症の生化学上の基礎"、ブラウンリーら、The New Eng. J. of Med., 318, pp. 1315-1321(1988)。上記の刊行物の全てが参考として本明細書に キまわえ。

アミノ直換ビリミジン、その誘導体及びその使用方法

発明の背景

本発明は、一般にグルコース及びその他の遠元競とタンパク質の反応により生 じるタンパク質の老化に関するものであり、更に詳しくは、非母素的グリコシル 化タンパク質の反応並びにしばしばその結果として得られる後生的グリコシル化 母妹生産物の生成及び架積の抑制に関する。

グルコースとタンパク質の反応はかなり長い間にわたって知られている。その 最も早い出現は食品の調理中の褐色色素の発生であり、これが1912年にマイラード(版illard)により同定され、彼はグルコースまたはその他の遠元期がアミノ酸 と反応して付加物を生成し、これらが一連の脱水及び転位を受けて安定な褐色色 素を生成することを観察した。マイラード著、C.R. Acad. Sci.. 154. pp. 66-68. (19 12)を参照のこと。更に別の研究は、貯蔵され、熱処理された食品がグルコース とポリペプチド頃の反応の結果として非酵素的ブラウニング(browning)を受ける こと、そしてタンパク質がその結果として架横され、従って低下された生物学的

利用能を示すことを示唆した。

(in

②元朝と食品タンパク質のこの反応は、生体内でそれに吃飲するものを有することがわかった。こうして、アマドリ(Amadori) 生産物として知られている実定な1ーデオキシケトシル付加物を生成するグルコースとクンパク質の避難アミノ基の非酵素的反応がヘモグロビンで生じることが示されており、この場合、グルコースとの反応によるヘモグロビンの8所のアミノ米海の転位がヘモグロビンAi。として知られている付加物を生成する。また、その反応は持々のその他の生体クンパク質、例えば、水品は、コラーゲン及び神経タンパク質で生じることがわかった。パン(Bunn)ら著、Biochem、Biophys、Res、Comm、67、pp. 103-109(1975):ケーニグ(Xoenig)ら著、J. Biol. Chem、252、pp. 2992-2997(1977):モニエール(Monnier)ら著、Maillard Reaction in Food and Mutrition。ワラー(Waller、G.A.) 編集、American Chemical Society、215、pp. 431-448(1983): 並びにモニエール及びセラミ(Cerami)著、Clinics in Endocrinology and Metabolism。11、pp. 431-452(1982)を契約のこと。

更に、後期マイラード生産物のスペクトル特性及び蛍光特性と同様のスペクトル特性及び蛍光特性を行する過色色素がまた幾つかの民命タンパク質、例えば、老人からのレンズタンパク質及びコラーゲンに関して生体内で観察された。色素の年齢に比例した増加が20ポー90才のヒトの硬模コラーゲンで観察された。色素エールら著、Science, 211, pp. 491-493(1981): モニエールら著、Biochem, Biophys. Acta, 760, pp. 97-103(1983): 及びモニエールら著、Proc. Natl. Acad. Sci., 81, pp. 583-587(1984) を参照のこと。重要なことに、コラーゲンの老化はグルコースにより誘発された架域により生体外で模倣し得る。そしてまた注目されるように、コラーゲンによるその他のタンパク質の値段及び付加物の生成が架構反応により生じることが理論化され、そして背極の基定級中のアルブミン及び抗体の観察される書類を説明すると考えられる。ブラウンリーら著、J. Exp. Med., 158, pp. 1739-1744(1983): 及びコーン(Kohn)ら著、Diabetes, 33, No. 1, pp. 57-59(1984) を参照のこと。

戦の米田特許出願の198.032 身明細許には、歳的タンパク質とグルコースの初 別の反応から生じる早別ケリコシル化生産物と反応することにより後生的グリコ シル化量料生産物の生成を抑制するのに利用できる方法及び関連する薬剤が開示されていた。従って、抑制は、グリコシル化タンパク質と架積された機関の生産物を生成する付加的なタンパク質物質のその後の反応を中断するために現れた早期グリコシル化生産物とインヒビターの反応として起こるものと仮定された。インヒビターとして固定された薬剤の一様はアミノグアニジンであり、更なる試験の結果がよれに関してその効力を実証した。

アミノグアニジン及び同様の化合物で得られた成功は有限であるが、利用能を 拡大し、そしておそらくこの潜在的な店性の範囲速びにその診断上及び治療上の 実用性を拡大する更に別のインヒビターを同定し、開発することの要求があり続 ける。

発明の要約

本発明によれば、タンパク質の後生的グリコシル化(タンパク質老化)の即納のための方法及び組成物が開示される。特に、組成物は後生的グリコシル化及終生産物の生成のための傾的酵素的架撲(タンパク質老化)を抑制するための薬剤を含む。これらの薬剤は、グルコースとタンパク質の反応からの早期グリコシル化生産物と反応でき、かつ更なる反応を防止することができる物質から選択し得る。生体内または食品中に存在するその他の反応性の魏(リボース、ガラコトース及びフラクトースを含む)により生じる架構がまた本発明の方法及び組成物により防止されるであろう。

これらの変制は、下記の構造式を有する化合物、それらの相当する3ーオキサイド、それらの生物適合性の塩、医薬上許される塩又はこれらの混合物と、その担体を含む。

$$Q \xrightarrow{Y} N X \qquad (1)$$

$$NHR$$

(式中、

7.はNまたはCH-であり、

X、Y及びQは夫ヶ独立に水煮、アミノ族、腹菜厚族、アミノ低級アルキル族、低級アルキル族、チオ族またはヒドロキシ族であり、かつ

Rは水素またはアミノ格である)

本発明の組成物中に使用される化合物は、早期グリコシル化生産物と反応し、 それにより同生産物がその後に該生的グリコシル化最終生産物 (これらはクンパ ク質製機をもたらし、それによりクンパク質老化をもたらす) を生成することを 防止することが明らかである。

また、本発明は、早期グリコンル化生産物の段階で初期グリコシル化クンパク 質を所定量の本発明の一種以上の裏層、またはこれらを含む組成物と接触させる ことによるクンパク質港化の抑制方法に関する。本発明の方法が工業上の適用を 有する場合には、一種以上の裏層が、クンパク質値出物の場合にはクンパク質の 混合物への導入により、または一種以上のクンパク質を含む食品への適用もしく は導入により当該ケンパク質に適用されて特別な食品の早期老化及び損傷を防止

後生的グリコシル化最終生産物の生成を抑制する能力は、クンパク質老化が重大な損傷であるような全ての用途においてそれでもって重要な意味を育する。こうして、食品技術の領域では、食品間傷の遅延は、最低限の安定性の或る神の食品を腐敗し難くし、それ故、消費者に更に一勝利用し易くすることにより明らかな経済上及び社会上の利益を与えるであろう。損傷が減少されるにつれて検査、除去及び交換の費用が低減され、そして食品の延長された利用能が市場におけるそれらの価格を安定化することを助けることができるであろう。同様に、クンパク質の損傷が問題であるようなその他の工業用途では、このようなクンパク質を含む超成物中の本発明の薬剤の混合がこれらの延長された行効寿命を助成するであろう。動物にアレルギー及び隔息を含む海性をひき起こすことが知られている現在使用されている食品防精剤及び変色防止剤、例えば、二酸化質質が、本明細嚢に記載された化合物の如き化合物で複換し得る。

本発明の方法は特別な治療用途を有する。何となれば、そのマイラードプロセ

好ましい実施態様の詳細な説明

本発明によれば、動物及び植物の両方に存在する幾つかの間的タンパク質において後生的グリコシル化最終生産物の生成を抑制すると考えられる薬剤、耐足の素剤を含む医薬組成物を含む組成物及び関連する方法が開発された。特に、本発明は下起の構造式を行する化合物、それらの相当する3-オキサイド、それらの生物適合性の塩、医薬上許される塩又はこれらの混合物を含む一種以上の薬剤と、その恒体を含む組成物に関する。

$$Q \xrightarrow{Y} N X$$
 (1)

(式中、

Ģ÷:

ZはNまたはCH-であり、

X、Y及びQは夫々独立に水系、アミノ基、覆蓋四基、アミノ低級アルキル基、 低級アルキル基、チオ基またはヒドロキシ基であり、かつ

Rは水素またはアミノ基である)

X、YまたはQ買換基が厚の電流にある式1の化合物は互変異性体として存在 し、例えば、2 - ヒドロキシピリミジンは2 (1H) - ピリミジンとしても存在 し得る。両方の形態が本発明により包含されることが意図されている。

本明細書に記載される低級アルキル基は 1~6個の炭素原子を含み、その例として、メチル、エチル、プロビル、ブチル、ペンチル、ヘキシル、及びこれらの 相当する分技類異性体が体げられる。本明細書に記載される度素環基は 3~6個 の炭素原子を含み、ピロリジニル、2~メチルピロリジニル、ピペリジノール、 2~メチルピペリジノ、モルホリノ、及びヘキサメチレンアミノのような基によ り倒示される。

式!中の『流動的な』X、Y、Q及びNIR 結合は、これらの変種があらゆる利 用可能な炭素接続点の位置で環構造に結合し得ることを示す。また、X、Y及び スが生体中の重要なクンパク質物質の幾つか、中でもコラーゲン、エラスチン、レンズクンパク質、及び腎臓の糸球体基底膜に強く作用するからである。これらのクンパク質は圧齢(それ故、 クンパク質さ化 という川間の適用)及び糖尿病の結果の両方で方化する。従って、後生的グリコシル化泉料生産物の生成を遅延し、または実質的に抑制する能力は、熱尿病の治療の見込みを育し、そして勿

また、本鬼明の裏層は身辺の外親及び衛生の領域で有益である。何となれば、 それらは抗プラーク性を有するカチオン性抗菌剤、例えば、クロルヘキシジンに よる歯の声像を防止するからである。

論、性質を改善し、そしておそらく動物の寿命の期間を改善する。

それ故、本発明の主目的は、後生的グリコシル化最終生産物の生成を相当に即 刺することにより、テンパク質とグルコース及びその他の反応性の弱の反応の最 終結果として生じるケンパク質の広範囲にわたる架構を抑制する方法を提供する ことである。

本発明の期の目的は、早期グリコシル化生産物として同定される初期グリコシ ル化タンパク質との反応を特徴とする上記の方法を提供することである。

本発明の別の目的は、前記の後生的グリコシル化設性生産物を生成する前記の 早期グリコシル化生産物の転位及び架構を防止する上記の方法を提供することで ある。

本発明の更に別の目的は、上記の方法において前起の早期グリコシル化生産物 との反応に関与し得る変用を提供することである。

本発明の更に別の目的は、上記の方法及び薬剤に頼ることによりタンパク質老 化の悪い結果を治療する治療方法を提供することである。

本晃明の更に別の目的は、上記の方法及び菱剤に頼ることにより歯の変色を抑制する方法を連供することである。

本発明の更に別の目的は、本発明の薬剤を全て含む医薬組成物を含む組成物を ほ供することである。

その他の目的及び利点は、以下の説明を考慮することにより当業者に明らかになる。

Qのヒドロキシ変換が商素原子に存在し得る。

式1により含まれる化合物の中で、放換器の或る組み合わせが呼ましい。例えば、Rとして水素、CH基を行し、そしてX、YまだはQの少なくとも一つとして別のアミノ基を行する化合物が好ましい。また、Rが水素であり、ZがCH基であり、かつXまだはYの一つがアミノ低級アルキル場である化合物の群が好ましい。別の好ましい化合物の群は、Rが水素であり、かつスがN(資素)である化合物である。或る直換基のパクーンが好ましく、例えば、6位(HUPACの番号付け、Z=CH)が流換されていることが好ましく、アミノ基まだはニトロを含む基により頂換されていることが最も好ましい。また、X、Y及びQの二つ以上が水素以外である化合物が好ましい。

本発明の代表的な化合物は、

2-ヒドラジノー4-ヒドロキシー6ーメチルピリミジン:

4. 5ージアミノビリミジン:

リーアミノー5ーアミノメチルー2ーメチルピリミジン:

6- (ピペリジノ) -2、 4-ジアミノピリミジン3ーオキサイド;

3ーアミノー6一ノチルー1.2、4ートリアジンー5(2H)ーオン;

4、 6 ージアミノピリミジン:

1、5、6ートリアミノピリミジン:

4、5ージアミノー6ーヒドロキシピリミジン:

2、 4. 5 ートリアミノー 5 ーヒドロキシピリミジン;

5、 6 - ジアミノー 2、 4 - ジヒドロキシピリミジン;

2. 4. 6ートリアミノビリミジン;

4. 5ージアミノー2ーメチルピリミジン:

4、 5 ージアミノー 2、 6 ージメチルピリミジン;

4、 5 ージアミノー 2 ーヒドロキシーピリミジン:

4. 5ージアミノー2ーヒドロキシー6ーメチルピリミジン;

2ーヒドラジノビリミジン:

4、 6 ージメチルー2~ヒドラジノピリミジン;

3ーヒドラジノーし、2、4ートリアジン:

3 - ヒドラジノ-5 - ヒドロキシ-1、2、4 - トリアジン: 5 - ヒドラジノ-3 - ヒドロキシ-1、2、4 - トリアジン: 5、8 - ジア:ノ-3 - ヒドロキシ-1、2、4 - トリアジン:

6ーメチルー2.4.5ートリアミノピリジン:

- 2. 4. 5. 6ーテトラアミノピリジン:
- 4. 5ージアミノー2. 6ージチオピリミジン:
- 4、 5ージアミノー2ーチオピリミジン;
- 4、5ージアミノー6ーヒドロキシー2ーチオピリミジン:
- 4、 5ージアミノー2ーヒドロキシー6ーチオピリミジン:及び
- 1. 5-ジアミノー 6 メチルー 2 チオピリミジンである。

上記のに合物は、ほのクンパク質に関して後生的クリコシル化最終生産物の生成を抑制することができる。後生的グリコシル化最終生産物を生成するクンパク質の製蔵はその他のクンパク質の間じ込めに寄与し、そして皮膚の低下した弾性及びしわの形成、或る神の丹燥疾患、アテローム硬化症、骨間頭炎等の如き症状の生体内の発生を生じる。同様に、非耐素的ブラウニングを受ける植物は劣化し、そして食品の場合には循環され、または硬化されるようになり、その結果、食用にはならない。こうして、本発明により使用される化合物は、この後期のマイラード効果を抑制し、上記の行害な変化に介入する。

本発明の原理的説明は、後グリコシル化工程、即ち、中でも、ポンゴーらの上 起の文献及びファーマーらの上起の文献に同定されたような蛍光発色閉(その発 色団の存在は観球構及び老化の悪い後遺症と関連し、そしてこれらの後遺症を誘 発する)の生成を現止する薬剤を使用することである。理想的な薬剤は、動脈及 び腎臓中で起こるような、発色団の生成及びタンパク質間のその付随の架構並び にその他のタンパク質によるタンパク質の循環を防止するであろう。

本見明の化合物が反応すると考えられる早期グリコシル化生産物の化学的性質 は推論のものである。後生的グリコシル化最終生産物の生成に関与し、かつ本発 明の化合物との反応により限止し得るカルボニル部分を有する早期グリコシル化 生産物が、仮定された。或る場合には、アマドリ生産物またはそれらの更なる場 合生産物、校水生産物及び/または転位生産物の反応性カルボニル部分が、縮合

使されるべきである。明らかに、エブルらは、生体外及び生体内の両方のタンパ ク質の後生的グリコシル化の抑制に関して、本発明の基礎となる発見を認めてい ないし、また示唆していない。

エブルらの実験は、グルコースが常に存在する後生的グリコシル化最終生産物の生体内の生成における反応性の開発生産物機構またはその他の機構を示唆していない。実際に、その他の研究を合は、この機構を支持し生体内の後生的グリコシル化最終生産物の生成を設明している(例えば、ハヤセ(Hayase)らの上記の文献(1989): セル(Sel1)及びモニエールの上記の文献(1989): オイモ;(Oimomi)ら 著、Agric、Biol、Chem、53(6):1727-1728(1989): 及びDiabetes Research and Clinical Practice、6:311-313(1989)を参照のこと)。それ故、エブルらのモデル系におけるインヒビターとしてのリシンの使用は、生体内のグルコースの存在下の後生的グリコシル化最終生産物生成の抑制、並びに根保病及び老化の合併症の回復における本発明の化合物の実用性を実証していない。

本発明に有益な組成物は、早期グリコシル化生産物の活性なカルボニル中間体 と反応できる薬剤を含む。好適な薬剤は本発明の式上の化合物である。

同様に、本発明は後生的グリコシル化最終生産物の生成の抑制方法に関するものであり、この方法は標的タンパク質を本発明の組成物と接触させることを含む。 様的タンパク質が食品(植物原まだは動物顔の食品のいずれかを問わない)中に含まれる場合、これらの食品は種々の通常の手段により本発明の要用を含む組成物をそれらに適用し得る。

食品工業では、亜碳酸塩がマイラード反応を抑制することがかなり以前に知られており、これらが加工食品及び貯蔵食品に普通使用されている。しかしながら、近年、食品中の亜碳酸塩は環息で適酷な反応、更には致命的な反応に関与していた。その結果、新鮮な果実及び野菜の亜碳酸塩処理が禁止された。そのアレルギー反応の機構は知られていない。それ故、本発明の組成物及び要用はこのような食品の処理における亜級酸塩の国産の代替物を与える。

本発明の環境の説明から明らかであるように、本発明の方法及び組成物は、動 物及び植物の両方における重要なタンパク質の老化を組止するのに有望であり、 同時に、その結果として軽済上及び医療上の恩思を与える。食品の場合、本発明 して後生的グリコシル化最終生産物を生成し得る。その他の提案された機構は、 アマドリ最終生産物またはその他の早期グリコシル化最終生産物の開設から一つ 以上のカルボニル部分を含む反応性カルボニル化合物(例えば、グリコアルデヒ ド、グリセルアルデヒドまたは3ーデオキシグルコソン)の生成(例えば、ゴッ トシャーク(Gottschalk, A) 芳、(1972)、The Glycoproteins(ゴットシャーク 塩集) パートA. pp. 141-157、エルセピア・パブリッシング社(Elsevier Publishing Co.)、 ニューヨーク:レイノルズ(Reynolds, T. M.) 芳、(1965)、Adv. Food Res. 14. pp. 167-283)を参照のこと)であり、モしてアミンまたはアマドリ生産物とのその後 の反応によりカルボニルを含む後生的グリコシル化生産物、例えば、ファーマー らの上記の文献により記載されたアルキルホルミルグリコシルピロールを生成す ちことである。

立人の研究者らが後生的グリコシル化生産物生成の機構を研究していた。エブルら(1983)による生体外の研究、 "Nonenzymatic Glucosylation and Glucoseddependent Cross-tinking of Protein"、J. Biol. Chen. 258:9408-9412は、グルコースの不住下の非グリコシル化クンパク質によるグリコシル化クンパク質の架構に関するものであった。エブルらはマイラード反応の機構を解明しようと探究し、従ってモデル系としてRNA アーゼの斡旋された初期グリコシル化を行い、その後これを持々の条件下で試験した。一つの局面において、グリコシル化クンパク質物質が単離され、グルコースを含まない環境下に置かれ、それにより架構の程度を制定するために観察された。

それにより、エブルらは、架機かグリコシル化タンパク質だけでなく非グリコシル化タンパク質でも同様に起こり続けることを観察した。エブルらにより住目された観察の一つは、グリコシル化タンパク質とタンパク質物質の反応がアミノ酸リシンのタンパク質明の位度で起こることが明らかなことであった。これに関してエブルらにより行われた確認実験は、遊魔リシンがグリコシル化タンパク質の結合につきRNA アーゼのリシンと観合することを実証した。こうして、これらのデークから、リシンが後生的グリコシル化のインヒピターとして利用し得ることが推論し得た。しかしながら、この結論及びそれに導く基礎となる観察は、エブルらにより顕製され、試験されたモデル系の比較的制限された状況のもとに考

の組成物の校与は食品損傷を選延し、それにより食品を増大された貯蔵寿命にし、 かつ両費者にとって更に大きな利用可能性のあるものにするのに有望である。 新 新の生物適合性化合物による、現在使用されている防癬剤、例えば、ヒトにアレ ルギー及び環息をひき起こすことが知られている二酸化銀貨の取換は、本発明の 更に別の利点である。

本発明の治療上の関係は、先に示されたように、後生的グリコシル化及び架構による重要なクンパク質の老化において同定された老化プロセスの肌止に関する。こうして、生体ケンパク質、特に構造上の生体ケンパク質、例えば、コラーゲン、エラスナン、神経クンパク質、特に構造上の生体クンパク質、例えば、コラーゲン、エラスナン、神経クンパク質、腎臓糸球体基底膜及びその他の血管外の疾質成分が全て、本発明は、架模標的クンパク質によるクンパク質の閉じ込めを作う病気、例えば、調膜症、白内限、距尿病性腎臓疾患、糸球体硬化症、末梢神経障害、卒中、高血圧、アテローム硬化症、骨関節炎、関節周囲の硬菌、皮膚の弾性の損失及びしわ形成、関節の萎縮、糸球体腎炎、腎の発生事を低下する。同様に、これらの症状の全てが、食性肌尿病に買された患者で見られる。こうして、本是明の治療方法は、高齢の患者または上足の病気の一つを患っている患者に認められる症状の治療に適切である。

後生的グリコシル化生産物生成によるクンパク質架核は、構造タンパク質、例えば、血管整中のコラーゲンの溶解性を低下し(ブラウンリーら表、Science. 232.pp. 1629-1632.(1986)を参照のこと)、また血清タンパク質、例えば、リポクンパク質をコラーゲンに関じ込めることがある。また、これは、内皮の増大された過気性を生じ、その結果、内皮下の萎質中の強出血質クンパク質の共有結合形の構足、及び酵素による生理的分解に対する血質タンパク質及び基質タンパク質の両方の感受性の低下を生じることがある(ブラウンリーら表、Diabetes. 35. Suppl., 0. 42A(1986)を参照のこと)。これらの理由から、慢性高血糖症により接発された糖尿病性血管の進行性耐寒が、グルコース誘発架構の過度の形成により発された糖尿病性血管の進行性耐寒が、グルコース誘発架構の過度の形成により生じると仮定された。このような糖尿病性のマクロな血管病変及びミクロな血管内落が、本発明の組成物及び方法を使用して後生的グリコシル化生産物生成の化学的抑制により有効に防止し得る。





これらの研究は、標的器官中の慢性の糖尿病性損傷の発生が主として高血糖症 に関係し、その結果、厳格な代謝制調が終末器官の損傷を遅延し、また更にその 損傷を防止することを示す。ニコルス(Nichotis)ら著、Lab. Invest., 60. No. 4, p. 486 (1989)を参照のこと。この文献は、ネズミの臨尿病性神経障害における小島 同系移植及びアミノグアニジンの効果を説明している。更に、これらの研究は、 アミノグアニジンが額尿病のラットで大動脈壁クンパク質原摘を減少することを 実証し、そして禁尿病の合併症のこの付加的な標的器官につきブラウンリーらに よる先の研究 (Science, 232, pp. 1629-1632(1986)) を確認する。また、更に別の 研究はアミノグアニジンによる腎臓中の免疫グロブリン師説の低下を示した(ブ ラウンリーら客、Diabetes, 35, Suppl. . p. 42A(1986)を参照のこと)。

アミノグアニジン投与が無尿病性神経障害の発生に介入するというストレプト プトシンー糖尿病のラットモデルの更なる実証が、糖尿病性腎臓疾患の特徴であ **る脊髄の形態変化に関してブラウンリーら(1988)の上起の文献により提示された。** これらの研究者らは、糖尿病性腎臓疾患の特徴の重大な構造上の異常性である増 大された糸球体基底膜の厚さがアミノグアニジンで防止されることを報告した。

これらのデータは、一緒に考慮されると、本発明の教示による後生的グリコシ ル化最終生産物(AGE と称する)の生成の抑制が糖尿病による構造上の外傷だけ でなくAGE の生成により生じた老化中の変化を遅かれ早かれ防止し得ることを強

更に硬質の細胞膜をもたらす赤血球の変形可能性の糖尿病誘発変化が、架体の 別の類在化であり、アミノグアニジンがそれを生体内で防止することが示された。 このような研究において、誘発された長期糖尿病のニュージーランド白ウサギが 赤血球(RBC) 変形可能性(df)に関する試験化合物の効果を研究するのに使用され る。試験化合物は経口栄養により100mg/kgの割合で糖尿病のラットに投与される (プラウンリーら、Rresentation of Abstract for Association for Academic Minority Physicians, Annual Scientific Meeting(1989)).

糖尿病のラット中のコラーゲンの増大された架構がアミノグアニジンにより筋 止されることを示した。オックスルンド(Oxlund)及びアンドレアセン(Andreassen) 者、 The increase in biochemical and biomechanical stability of co-

llagen in diabetic rats is prevented by aminoguanidine treatment", European Association for the Study of Diabetes, 25回年度会議, D. 525A. Abstract No. 371。1989は、腱磁能の熱安定性が尿素溶中の破断時間だけでなく機械強度に より測定された場合にその効果を示した。ソウリス(Soulis)ら著、 "Aminoguanidine reduces tissue fluorescent but not albuminuria in diabetic rats". 老化、糖尿病、及び栄養におけるマイラード反応に関するNIII 会議、Bethesda。 Maryland, 1988 年 9 月22~23日, 30 頁) は、蛍光及び溶解性により測定される大 動駅中のコラーゲンに関する同効果を示した。

ギアムビオン(Giambione) 及びブラウンリー者、 "Aminoguanidine Treatment Normalizes Increased Steady-state Levels of Laminin BI mRNA in Kidneys of Long-term Streptozotocin-diabetic Rats . Diabetes. 38. Supplement 2:83A49@l 年度会議、American Diabetes Association(1989)は、態尿病のラットのアミノグ アニジン治療が腎臓中のラミニンB, mRNA の糖尿病により誘発される増加を防止 することを示した。これはアミノグアニジンが基質の過剰生産(これは腎臓及び その他の器官中の基底験肥大並びに脈管構造の形態上及び機能上の劣化をもたら す)を防止し得ることを示す。

糖尿病の更に別の結果は、慢性糖尿病に通常関連する低下された骨の形成を生 じる高血粧症により誘発される基質骨分化である。動物モデルでは、糖尿病は基 智により映発される骨分化を70%低下する(Am. J. Phys., 238 (1980))。

本発明の組成物が生体内または治療目的で使用される場合、その中に使用され る基剤は生物適合性であることが注目し得る。医薬組成物は治療有効量の本発明 の困闹または化合物で調製され、そしてこの目的に使用される既知物質から選ば れた医薬上許される担体を含んでもよい。このような組成物は、投与の方法に応 じて、種々の形態で調製し得る。また、式1の化合物の種々の医薬上許される付 加度が使用し得る。

液体形態は、役与が静脈内注射、筋肉内注射または腹腔内注射によるものであ る場合に使用される。適当な場合には、固体投薬形態、例えば、錠剤、カブセル、 または液体投薬製剤、例えば、溶液及び懸濁液、等が経口投与のために調製し得 る。皮膚または眠への局所適用または経皮適用のために、溶液、ローションまた

は教育が適当なビヒクル、例えば、水、エクノール、プロピレングリコール中で 薬剤で製剤化されてもよく、ビヒクルはおそらく皮膚または腹への浸透を助ける ために担体を含む。例えば、局所製剤は約10%までの式1の化合物を含むことが できる。その他の生体組織への投与に適したその他の形態がまた意図されている。 本発明の方法が治療用途を有する場合、治療を目的とする動物宿主は所定量の 演当な医園形態の一種以上の薬剤をそれに投与し得る。

投与は既知の技術、例えば、経口技術、局所技術及び非経口技術、例えば、皮 内住射、皮下住射、静脈内住射または腹腔内住射によるだけでなく、その他の面 常の手段により行われてもよい。薬剤の投与は、例えば、約25mg/kg までの投薬 景で延長された期間にわたって行われてもよい。

先に注目されたように、本発明はまた口腔中の非群素的ブラウニングから生じ る歯の変色を抑制する方法に関するものであり、この方法はこのような治療を要 する患者に後生的グリコシル化最終生産物の生成を抑制するのに有効な最の構造 式しの基制を含む組成物を投与することを含む。

口腔中で起こる非解素的ブラウニング反応は歯の変色を生じる。現在使用され ろ抗プラーク剤は、この非酵素的プラウニング反応を促進し、更に歯の汚染を促 進する。近年、格別の抗プラーク性を有するカチオン性抗菌剤の類が、口中で細 菌を死滅させるための通常の使用のための経口リンス中で製剤化された。カチオ ン性防腐姿であるこれらの薬剤として、アレキシジン、セチルピリジニウムクロ リド、クロルペキシジングルコネート、ペキセチジン、及び塩化ペンザルコニウ ムの如き基剤が挙げられる。

クロルヘキシジン及びその他の抗プラーク剤による歯の汚染は、明らかにマイ ラード反応の増進により生じる。ノルドボ(Nordbo)著、J. Dent. Res. , 58. p. 1429 (1979)は、クロルヘキシジン及び塩化ペンザルコニウムが生体外でブラウニング 反応を触媒作用することを報告した。紡誘導体及びアミノ茶の顔を含む混合物に 添加されたクロルヘキシジンは、マイラード反応を原因とする増大された着色を 受けた。また、クロルヘキシジンの使用は増大された歯の外皮を生じることが知 られている。 ノルドボは、クロルヘキシジンが二つの方法:第一に、多くのアミ ノ基を含む外皮の形成を増大することにより、そして第二に、着色生産物をもた らすマイラード反応の触媒作用により頃の汚染を生じることを提案した。

この方法によれば、式上の化合物が口腔中の使用に適した組成物に製剤化され る。特に好適な製剤は、活性薬剤を含む純ロリンス及び練り歯磨きである。

本発明の実施に際し、通常の製剤化技術が、このような疑ロリンス及び練り歯 勝きの製剤化に公知である爪及び組み合わせで興想的に使用される無罪の医薬上 許される担体を用いて使用される。

式しの裏剤は、後生的グリコシル化最終生産物の生成を抑制するのに有効な量 で組成物中に製剤化される。この量は、勿論、使用される特別な薬剤及び特別な 投表形態で変化するが、典型的には特別な製剤の0.01項爪%~1.0 重量%の範囲 である。

更に、上記の方法の薬剤は経口摂取または非経口投与後に唾液腺中で濃縮され **るので、それらはこのようにして投与し得る。極波腺中のこの濃縮は極波中への** それらの分泌を生じ、その正缘の結果は、それらが口腔中に機能的に入れられ、 そこでそれらがそれらの所望の方法を行い得ることである。このような良与のた めに、特別な薬剤が通常の経口投薬形態または非経口投薬形態で製剤化し得る。 特に望ましい投業形態は、患者、特に岩齢患者のコンプライアンスを最大にする ようにピクミン錠剤またはファ化物錠剤への薬剤の混入である。

式【により含まれる化合物は、当業界で公知の化学合成により都合よく調製さ れる。式1により含まれる化合物のうちの或るものは、薬品供給会社から容易に 人手でき、かつ/またはそれに関して特別に公表された合成法により興製できる 公知の化合物である。例えば、下記の化合物がアルドリッチ・ケミカル社(Aldrich Chemical Company (ウィスコンシン州、ミルウォーキー))またはシグマ・ケ ミカル社(Sigma Chemical Company(ミズーリー州、セントルイス))から街販され

2ーヒドラジノー4ーヒドロキシー6ーメチルピリミジン:

4. 5ージアミノピリミジン:

4 -アミノー5-アミノメチルー2-メチルピリミジン:

6 - (1 - ピペリジノ) - 2、 4 - ジアミノピリミジン3ーオキサイド;

3ーアミノー6ーメチルー1.2.4ートリアジン-5(2H)-オン:







- 4. 6ージアミノビリミジン:
- 4、5、6ーとりアミノピリミジン:
- 4. 5ージアミノー6ーヒドロキシピリミジン:
- 2. 4. 5ートリアミノー 6ーヒドロキシビリミジン:
- 5. 6ージアミノー2. 4ージヒドロキシピリミジン:
- 2. 4. 6ートリアミノビリミジン:

6ーメチルーで、1、5ートリアミノビリジン硫酸塩:

- 2. 4. 5. 6ーチトラアミノピリジン硫酸塩;
- 4. 5ージアミノー2. 6ージチオピリミジン:
- 4. 5ージアミノー2ーチオピリミジン:
- 4、5ージアミノー6ーヒトロチン-2ーナオピリミジン;
- 1.5-ジアミノー2-ヒドロキシー6-チオピリミジン半級酸塩:及び
- 4. 5ージアミノー6ーメチルー2ーチオピリミジン。

化学文献及び特許文献に記載され、またはその中に記載された方法により直接 調製でき、そして式1により含まれるその他の化合物は、例えば、

- 4、5ージアミノー2ーメチルピリミジン;
- 4. 5ージアミノー2. 6ージメチルピリミジン:
- 4. 5ージアミノー2ーヒドロキシピリミジン:
- 4. 5ージアミノー2ーヒドロキシー6ーメチルピリミジン;

2-ヒドラジノピリミジン:

3ーヒドラジノー1、2、4ートリアジン:

3ーヒドラジノー5ーヒドロキシー1、2、4ートリアジン;

3ーヒドラジノー3ーヒドロキシー1、2、4ートリアジン;

5. 6ージアミノー3ーヒドロキシー1. 2. 4ートリアジン:

及びそれらの医薬上許される酸け加塩またはアルカリ付加塩である。

実施例:

下足の方法を使用して架橋の目安であるウン血清アルブミン(BSA) の蛍光のケルコース媒介の発生を抑制する本発明の化合物の能力を評価した。化合物を1.SM

血管外の損傷の如き後遺症をもたらす)を防止するのに使用し得る。この療法は アテローム硬化症及び結合組織病変(これらは糖尿病及び老化で起こる)を遅延 し得る。局所及び全身の両方で治療を施すための役与の局所経路、経口経路、及 び非経口経路が悪因されている。

実施例 2

(·

旋舸	mg/ 定剂
式Iの化合物	50
MIN .	50
マンニトール	75
ステアリン酸マグネシウム	. 2
ステアリン酸	5

化合物、契約の一部及びラクトースを混合し、契約ペーストで混式グラニュール化する。 湿ったグラニュールをトレーに入れ、45℃の温度で一夜にわたって乾燥させる。 乾燥したグラニュールを改材砕機中で約20メッシュの粒子サイズに改物砕する。 ステアリン酸マグネシウム、ステアリン酸及び穀粉の投部を添加し、全混合物を適当な锭用プレスによる圧縮の前にプレンドする。 錠剤を、4kg の硬度を有する11/32°のパンチを使用して232mg の重量で圧縮する。 これらの錠剤は USP XVI に記載された方法に従って0.5 時間以内に崩壊する。

-- /-

実施例3

ローション	mg/g
式【の化合物	1.0
エチルアルコール	400. 0
ポリエチレングリコール400	300. 0
ヒドロキシブロピルセルロース	5. 0
プロピレングリコール	1.0gにする量

のリン酸ナトリウム球所被、pli7.4 中の400 ミリモルのグルコース及び100mg/al のBSA と共に 1 ミリモルの違反で無菌条件下でインキュベートした。

インキュペーション混合物の試料を蛍光の測定のために直接に採取し、また37 でにおける1週間のインキュペーション後に採取した。夫々の試験化合物につき、 球所成中の対照インキュペーションを化合物単独(C)、化合物+グルコース (GIC)、及び化合物+BSA(B+C)からつくった。更に別の肌のグルコース及びBSA (B+C)のインキュペーションを基準対照(これらに対して、化合物の抑制能力が 測定される)として異製した。夫々のインキュペーションを三瓜につくった。

蛍光 (励起、370m;発光、440mm)を舊留水中で100 倍に希釈した後に夫々の試 けにつき例定した。

夫ャの試験化合物のブラウニングの抑制率(%)を以下のように計算した。夫ャのAFは、1週間のインキュペーション後のその試料の蛍光調定値ーインキュペーション前のその蛍光質を表す。

(式中、BはBSA であり、Gはグルコースであり、かつCは試験化合物である)

1ミリモルの様々の試験化合物によるブラウニングの抑制率:

0% インヒビターなし;

35.1% 4. 5 - ジアミノピリミジン:

147.7% 4ーアミノー5ーアミノメチルー2ーメチルピリミジン:

68.9% 4. 5ージアミノー2ーチオピリミジン:及び

79.2% 4. 5 - ジアミノー 6 - メチルー 2 - チオピリミジン。

上にの実験は、この純の素剤原法がクンパク質の後生的グリコシル化及びクンパク質とその他の巨大分子の間の架構の形成に関連する病因を減少するという利益を有し得ることを示唆する。薬剤療法は観尿病及び老化で起こるクンパク質の増大された補促及び架構(これは網膜損傷、並びに競、韧帯及びその他の関節の

実施例 4

経口リンス

式【の化合物	1.4 %
クロルヘキシジングルコネート	0. 12%
エクノール	11.6 %
ナトリウムサッカリン	0. 15%
FD&C ブルーNo. I	0.001 %
ペパーミント油	0.5 %
グリセリン	10.0 %
トゥイーン(Tween)60	0.3 %
水	100 %にする

実施例 5

続り歯磨き

式丨の化合物	5. 5%
ソルビトール、水中70%	25%
ナトリウムサッカリン	0. 15 %
ラウリル硫酸ナトリウム	1.75 %
カルボポール(Carbopol)934 、水中 6 %の分散液	15%
スペアミント油	1.0%
水酸化ナトリウム、水中50%	0.76 %
二塩基性リン酸カルシウム二水和物	45%
*	100%にする量

実施例 6

きの表面で起こるような、表面のタンパク質の変色を防止する非酵素的ブラウ ニングのインヒビターの能力を更に研究するために、下記の表面ブラウニング実 終を行う。外皮で頂われた歯の表面の代替物として、揮光されていない現像され た写真紙を使用して紙裏材料に定むされたタンパク質(ゼラチン、即ち、コラー ゲン)表面を得る。5 mmの円を打ち抜き、3 ミリモルのアジ化ナトリウムを含む 0.5kmのリン酸塩越耐液、pi7.4 中の100 ミリモルのグルコース - 6 ーホスフェートの溶液中に50℃で!週間浸耐する。グルコース - 6 ーホスフェートはグルコースよりも更に速い速度で非耐柔的ブラウニングに関与し得る額である。グルコース - 6 ーホスフェートの他に、クロルヘキシジン及び/または式 1 の化合物かなまれる。インキュペーション技に、ゼラチン/紙ディスクを水ですすぎ、褐色につき観察し、写真を撮る。

グルコースー6ーホスフェート単独中のディスクのインキュペーションは、観 新旗単独中に複数されたディスクに対してわずかに関色の色を示す。クロルヘキ ンジン (0,04%のプロルヘキシジンの最終環境のペリデックス(Peridex、 画標) の形態) の混入はかなりのブラウニングを示す。クロルヘキシジンへの式 I の化 合物の添加は、クロルヘキンジンの不在下の式 I の化合物の混入と同様に、ゼラ チンのブラウニングを完全に抑制する。

ゼラチン表面単独に関するグルコース-6-ホスフェートの作用により形成されたわずかに褐色の色及び式!の化合物によるその防止は、傷の表面の非耐末的プラウニングを防止することにおける本発明の実用性を実証する。クロルヘキシジンの存在下の環礁されたブラウニング及び式!の化合物によるその防止は、クロルヘキシジンにより起こるパブラーク層により増進された非酵素的ブラウニングを防止することにおける本発明の実用性を実証する。

本発明は、その積神または必須の特徴から逸脱しないで、その他の形態で具体 化され、またはその他の方法で実施し得る。それ故、この開示は全ての面で例示 と考えられるべきであり、限定と考えられるべきではない。本発明の範囲は請求 の範囲により示され、均等の意味及び範囲内に入る全ての変化がその中に包含さ れるものと意図される。

图 野 男 孝 報 5

		GB (SP 29 3	E 198 25	US 92/00132
L CLASSING	DON OF U.S.E.	CI MATTEL (II		03 72/00132
		A 61 K 31/505 A		/16
6 /ELD1 15	APO/7 P			
- Tale 1 1 1		Muses Over		
-	=		Country System	
Int.C).		A 61 K		
		Description Involved only to the Earth State Contraction	r State Interview Description one haddened in the Fields (humbred)	
		·		
		DIOIC MITANI,		Samuel to Claim No.10
Cmark .	Cremes et 0		orang at the returned passages 19	Name of Cities May 0
x	VO.A.S June 1	1006117 (THE UPJOHN CO	D.) 14 cument	1-2,5,7
1	81. no	ournal of investigation b. 6, December 1983, H ct of minosidii on cul 558-560, see the whol	.P. BADEN et al.: tured keratinocytes",	1-2,5,7
x	The Jo no. 2' "Supp lysyl	ournal of Biological C 5, 5 September 1987, S ression of fibroblast hydroxylase activity -11978	hemistry, vol. 262, . MURAD et al.: proliferation and	1-2,5,7
1	EP.A. Augus 1.11.	0330263 (MERCK & CO., t 1989, see abstract; 12	INC.) 30 example 9; claims -/-	1-2,5
;;;			To be an an entire of the terminal of terminal of terminal of the terminal of terminal of terminal of terminal of terminal of	
1444	The state of the s		, S., command transpose of the sames braining. Joseph Wall State and Command State	decimal formalish to magnificate to decimal formalism marries may view the or other mad before to a page of their transfer
i				
rv. contro			Day of Handay of the handsteel	land Report
	13-04	-1992	1	1.06.92
	EVE O	PEAN PATENT OFFICE	- Air table	ENSEN
- FCTOR				

	International Application Fee	PCT/US 92/00152
DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT	CONTRACTO LEON LHE RECOMO PHEELD	

	Chance of Discrepant, and Indianas, when appropriate, of the related passages	Ramon to Care Inc.
		
,	•	14,15,
1		18
	Science, vol. 232, 27 June 1986, M. BROWNLEE et	14,15,
- 1	al.: "Aminoquanidine_prevents dispetes-induced arterial wall protein cross-linking", pages	18
	1629-1632, see the whole document (cited in the	l
- 1	application) .	1
,	The New England Journal of Medicine, vol. 318.	14.15.
1	no. 20, 1988, H. BROWNLEE et al.: "Advanced	18
1	glycusylation end products in tissue and the biochemical basis of diabetic complications".	
- 1	pages 1315-1321, see the whole document (cited in	1
	the application)	
	EP.A.0316852 (THE ROCKEFELLER	1-26
· [university) 24 May 1989, see the abstract;	
- 1	example 6, lines 46-50; claims 1,79,80	1
A	EP.A.0222313 (THE ROCKEFELLER	1-26
i	UNIVERSITY) 20 May 1987, see the abstract; claims	
.	EP.A.0359112 (TAKEDA CHEMICAL	1-26
	INDUSTRIES), 21 March 1990, see the abstract;	
	example 28; claims	1
A]	EP.A.0319496 (OHD PHARMACEUTICAL	1-26
	(O) 2 November 1989, see the abstract; table 3, example 2d; claims	1
.	EP.A.0327919 (THE ROCKEFELLER	27
^	UNIVERSITY) 16 August 1989, see the abstract;	1
ĺ	example 11, lines 29-34; claims	
1		1
- 1		
i		1
- 1		ŀ
		1
- 1		1
l l		
- 1		1
		1
- 1		
ŀ		
ļ.		

International Appuration No. PCT/ US92 /00152
FURTHER INFORMATION CONTINUED FROM THE SECOND SHEET
V. 2 CREENVENON WHERE CENTAIN CLAIMS WERE FOUND UNSEARCHABLE. SCR. BINGS.
The interruptional matter regard top one made equationing in required of springs output matter for the federal process. Application of the process of the p
, Q
2. Other services for the parameter of PCT from 6 April
M OBSERVATIONS WHERE UNITY OF INVENTION IS LACKING. *
The ampulsions barrows fundamental analysis acceptance in the attendance organization on better
1 Day of recovery expression course many many part by the expression, this propriately courts report courts of interestation course, of interestation course, of the expression interestation course,
2 A curt price of the financial control years and sensity part by the particular, the amphibiant curter desire only used according to the production curter and the production
1 - No required platforms printed from sont format part to the manufact. Commented, the description among most to restrict to the state of the state
As an assemble speak total to respine without plant post page on estimate lies, be secretared Excellent Authority del and more incomes of any epithologic limits. Remote Les Printed
The additional course have come communicated by respicator's protection

PCT/US 92/00152 Annex

PCT/ISA/210 (suppl. sheet (2))

- Although claims 14-26 are directed to a method of treatment of the human/animal body the search has been carried out and based on the alleged effects of the compound/composition.
- The expression "inhibiting the advanced glycosylation of a target protein" is not a clear description of a therapeutic application.
 The search was therefore performed for the use against protein aging and for the amelioration of the complications of disbetes.

Claims searched incompletely: 14-26

In view of the large number of compounds which are defined by the general formula of claims 1-7.5.14-16.16.
 the search was limited to the compounds mencioned in the description page 9 and pages 20-21 and in the claims 4.6-9.11,13.17.19-22.24.26.

Claims searched incompletely: 1-3,5,10,12,14-16,18,23,25,27

US 9200152 SA 5682 56824

The search total rise parties branch assuments extending to their parties operating could do the abstractions and declarations on the sentiments are in continuous as the Consequent Person Officer # DP for on \$17,95,951

The Enteront Person Officer is no access batch for these particulars which are marring stress for the purposes of last.

Parent derenana (fired de artento report	~	Parine (marks manufacture)		~	
VO-A- 9006117	14-06-90	US-A-	4912111	27-01-90	
		AU-A-	4626389	26-06-90	
••••		EP-A-	0447414	25-09-91	
√ EP-A- 0330263	30-08-89	JP-A-	1249757	05-10-89	
		U\$-A-	4980350	25-12-90	
/ £3-1- C3:6852	24-63-89	US-A-	4908446	13-03-50	
		U5-A-	4983604	08-01-91	
		JP-A-	2000156	05-01-90	
		US-A-	4978684	18-12-90	
		US-A-	5096703	17-03-92	
EP-A- 0222313	20-05-87	US-A-	4758583	19-07-88	
		AU-B+	610056	16-05-91	
		AU-A-	6495886	21-05-87	
		CA-A-	1294218	14-01-92	
		JP-A-	3103163	30-04-91	
		JP-A-	62142114	25-06-87	
		US-A-	4908446	13-03-90	
✓ EP-A- 0359112	Z1-03-90	JP-A-	2167264	27-06-90	
/ EP-A- 0339496	02-11-89	JP-A-	2042053	13-02-90	
/ EP-A- 0327919	16-08-89	US-A-	4978684	18-12-90	
		AU-A+	7893589	03-08-89	
		JP-A-	2056413	26-02-90	
		US-A-	5096703	17-03-92	

フロントページの続き

(51) Int. Ct. 6

(-

識別記号 庁内整理番号

C 0 7 D 401/04

2 1 1 7602 -4 C

(72)発明者 ワーグル ディリップ アール アメリカ合衆国 ニュージャージー州 07024 フォート リー ハドソン テラ ス 2329

FI